This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLICE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationale: WO 97/22695
C12N 15/12, 15/86, 5/10, C07K 14/47, 14/82, A61K 39/395, 48/00, C12Q 1/68, G01N 33/574, 33/68	A2	(43) Date de publication internationale: 26 juin 1997 (26.06.97)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 20 décembre 1996 (DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT.
(30) Données relatives à la priorité: 95/15146 20 décembre 1995 (20.12.95) 96/04853 18 avril 1996 (18.04.96)	,	Publiée R Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): FON JEAN DAUSSET-CEPH [FR/FR]: 27, rue Juliette-75010 Paris (FR).	DATIC -Dodu,	N F-
 (72) Inventeurs; ct (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TALERMAI [FR/FR]; 12, rue de la Chaise, F-75007 Paris (FR). Robert [FR/FR]; 10, rue Gay-Lussac, F-75005 Paris (FR). Daniel [FR/FR]; 3, rue de l'Orme-au-Mos 91600 Savigny-sur-Orge (FR). (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabine beau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR). 	AMSO aris (FF esnier,	N. (.). (.). (.). (.). (.). (.). (.). (.

- (54) Title: NUCLEOTIDE SEQUENCES, PROTEINS, DRUGS AND DIAGNOSTIC AGENTS FOR TREATING CANCER
- (54) Titre: SEQUENCES NUCLEOTIDIQUES, PROTEINES, MEDICAMENTS ET AGENTS DIAGNOSTIQUES UTILES DANS LE TRAITEMENT DU CANCER

(57) Abstract

A nucleotide sequence corresponding to a gene comprising (a) one of sequences SEQ ID 1 to 11, or an equivalent gene which comprises (b) a sequence hybridisable with one of the sequences of (a), (c) a sequence at least 80 % homologous with (a) or (b), or (d) a sequence coding for a protein encoded by a gene according to (a), (b) or (c), or for an equivalent protein, and the use thereof, in particular for controlling cancer as well as for therapeutic follow-up. These genes are in the TSAP (tumor suppressor activated pathway) group, designated TSAP 1 to TSAP 8 and TSAP 3 human (or HUMSIAH) and in TSIP (tumor suppressor inhibited pathway) group, designated TSIP 1 and TSIP 2, both types of genes corresponding to sequences activated or inhibited, respectively, during cellular apoptosis, particularly that induced by p53.

(57) Abrégé

La présente invention concerne une séquence nucléotidique correspondant à un gène comportant: (a) une séquence selon l'une des IND. SEQ I à 11 ou un gène équivalent qui comporte: (b) une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a), (c) une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a) ou (b), ou (d) une séquence codant pour une protéine codée par une gène selon (a), (b) ou (c) ou pour un protéine équivalente, et leur application notamment dans la suppression du cancer ainsi que dans le suivi thérapeutique. Ces gènes regroupés en TSAP (tumor suppressor activated pathway) et dénommés TSAP 1 à TSAP 8 et TSAP 3 humain (ou HUMSIAH), et en TSIP (tumor suppressor inhibited pathway) et dénommés TSIP 1 et TSIP 2, ces deux types de gènes correspondant respectivement à des séquences induites ou inhibées lors de l'apoptose cellulaire, notamment celles induites par p53.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

ΑT	Aménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
ΑU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège ·
BF	Burkina Faso	1E	Irlande	NZ	Nouvelle-Zelande
BG	Bulgarie	IT	halie	PL	Pologne
BI	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Subde
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	u	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
cz	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonic	ΤJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ.	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanic	VN	Viet Nam

1

SÉQUENCES NUCLÉOTIDIQUES, PROTÈINES, MÉDICAMENTS ET AGENTS DIAGNOSTICS UTILES DANS LE TRAITEMENT DU CANCER.

La présente invention concerne la mise en évidence de gènes impliqués dans les voies moléculaires de la suppression tumorale et l'utilisation des gènes ainsi mis en évidence pour le traitement de certains dysfonctionnements géniques, notamment les cancers.

5

10

15

20

25

30

35

La présente invention a été rendue possible par l'isolement d'ADNC correspondant à des ARN messagers exprimés ou reprimés lors du processus d'apoptose induit par le gène suppresseur p53.

Une analyse globale des événements moléculaires intervenant au cours du cycle cellulaire lors du développement et de l'apoptose cellulaire est nécessaire pour mieux comprendre l'importance du gène p53 dans le processus de suppression tumorale ou, au contraire, de cancérisation.

La transformation d'une cellule normale en cellule tumorale est un processus qui se déroule en plusieurs étapes et qui nécessite une suite d'événements moléculaires. Au niveau physiologique, ces événements se traduiront par une indépendance de la cellule tumorale vis-à-vis des signaux extérieurs ainsi que par une dérégulation interne menant à une croissance incontrôlée.

Deux groupes de genes sont responsables de cette transformation dite "maligne", d'une part, les oncogenes, d'autre part, les genes suppresseurs ou anti-oncogenes. Les oncogenes, en raison de leur dérégulation dans le cancer (résultant le plus souvent d'une mutation ou d'une translocalisation) induiront un signal positif qui favorisera la croissance néoplasique. Au contraire, les gènes suppresseurs, du fait de leur délétion, de l'absence de leur expression par mutation du promoteur, par exemple, ou encore de mutations qui modifieront la structure et la fonction de la protéine, seront incapables dans le cancer de fournir le signal qui lui, normalement, devrait freiner cette croissance anormale. En conséquence, le dysfonctionnement des gènes suppresseurs contribue à la transformation néoplasique.

L'objet de la présente invention est l'isolement de genes ayant normalement une action dans la suppression tumorale et dont il sera alors possible de surveiller et de traiter les éventuels dysfonctionnements.

En particulier, l'isolement de ces genes permet d'avoir recours à une thérapic génique de remplacement ou bien à la synthèse d'agents pharmacologiques, protéiques ou non protéiques, qui, directement ou

10

15

20

25

30

35

indirectement, par leur action sur les promoteurs, induiront l'activation et l'expression de ces genes, ou encore la synthèse d'agents pharmacologiques qui permettront de mimer l'effet physiologique de ces genes suppresseurs.

L'objectif final est, soit d'inhiber la croissance tumorale, ou mieux, d'induire le processus apoptotique de ces cellules tumorales, c'est-à-dire de conduire les cellules tumorales à se "suicider".

La présente invention concerne la mise en évidence de genes qui sont impliqués dans cette apoptose. En effet, chaque cellule possède en elle un programme de mort physiologique. Il s'agit également d'un processus physiologique qui est impliqué dans le développement afin de maintenir l'homéostasie du corps et de ne pas voir des proliférations cellulaires anormales s'établir, même si, au demeurant, elles n'ont pas de caractère malin.

L'un des gènes suppresseurs les plus importants impliqués dans l'apoptose est le gène p53. Dans sa fonction normale, ce gène contrôle la croissance cellulaire et le processus d'apoptose; en particulier, c'est ce gène qui bloque la croissance cellulaire et qui doit induire le processus apoptotique afin d'éviter le développement d'un cancer. On a ainsi mis en évidence que des souris nullizygotes pour le p53 étaient beaucoup plus sensibles à la formation de tumeurs. On a également mis en évidence le fait que, dans les cancers, le gène p53 était très souvent altéré et conduisait à la production de protéines incapables de véhiculer le message d'apoptose.

C'est cette particularité qui a été mise en oeuvre dans le cadre de la présente invention.

En effet, la présente invention repose sur la constatation qu'il n'est pas possible, ou du moins qu'il paraît très difficile, de mettre en place une thérapie de substitution directe lors d'un dysfonctionnement du gène p53. En effet, le p53 muté comme il l'est dans le cancer va annuler l'effet physiologique du p53 normal.

Il a donc fallu renoncer, du moins dans un premier temps, à une thérapie de substitution agissant directement au niveau de p53.

La présente invention s'est donc attachée à étudier les gènes situés en aval de p53 afin de "bipasser" la difficulté évoquée précédemment.

Afin d'isoler les genes activés ou inhibés par le p53 normal (wildtype p53) on a effectué un ratissage global de l'expression des genes dans une cellule induite en apoptose et dans la même cellule maligne, plus particulièrement dans une cellule exprimant le p53 normal dans sa fonction

10

15

20

25

30

35

et dans une cellule exprimant le p53 muté dont la fonction est oncogénique. La comparaison des gènes exprimés (ARN messagers exprimés dans les deux types de cellule) a permis de mettre en évidence des gènes exprimés différentiellement, c'est-à-dire exprimés dans l'une des cellules alors qu'ils ne le sont pas dans l'autre (les gènes peuvent être activés ou inhibés).

On en déduit aisément que ces gènes sont impliqués dans le processus de cancérisation, dans un cas par leur absence, et, dans l'autre cas, par leur présence.

Pour cette étude différentielle, la méthode utilisée est la méthode décrite en 1992 par Liang et Pardee (Différential display of eucaryotic mRNA by mean of a polymerase chaine reaction).

Jusqu'à présent, l'isolement des gènes impliqués dans la suppression était effectué soit par clonage positionnel, soit par l'emploi des doubles hybrides. La première méthode permettait, par un calcul statistique, de calculer la plus haute probabilité où pouvait se localiser, au niveau chromosomique, un gène suppresseur candidat pour un type bien particulier de cancer, surtout ceux d'origines familiales. Le système de doubles hybrides permet d'isoler une à une les protéines qui-interagissent avec un gène donné.

L'approche du problème selon la présente invention a permis d'isoler des séquences directement reliées à une fonction. Dès lors, au contraire du séquençage aléatoire des EST, les séquences sont des séquences dont la fonction est connue et qui sont impliquées dans le processus d'apoptose induit par le gène suppresseur p53.

De façon plus précise, cette méthode a été utilisée sur un modèle cellulaire décrit par Moshe Oren, il s'agit de cellules myeloïdes tumorales de souris qui ont été transfectées par un mutant stable du gène p53. En fait, l'expression de ce gène est thermosensible, c'est-à-dire que dans des conditions de culture cellulaire à 37°C la protéine produite est une protéine mutée, c'est-à-dire qu'elle ne peut jouer le rôle de suppresseur de tumeur et donc que la lignée cellulaire correspondante se développe sous forme de cellule maligne, alors qu'à la température de 32°C la protéine p53 exprimée, comme la protéine naturelle, est capable de jouer le rôle de suppresseur et empêche la lignée cellulaire correspondante de devenir maligne.

Cette étude systématique a permis de mettre en évidence les gènes impliqués dans la cascade de suppression induite par p53.

20

25

30

35

C'est pourquoi la présente invention concerne ces nouvelles séquences et les génes les comportant ainsi que l'utilisation de ces séquences, tant au niveau du diagnostic qu'au niveau de la thérapie, de même que pour la réalisation de modèles destinés à tester des produits anti-cancéreux.

5 . La présente invention concerne tout d'abord une séquence nucléotidique correspondant à un gène comportant :

- (a) une séquence selon l'une des IND.SEQ 1 à 10 ou un gène équivalent qui comporte :
- (b) une sequence s'hybridant avec l'une des sequences selon (a),
- 10 (c) une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a) ou (b), ou
 - (d) une séquence codant pour une protéine codée par un gène selon (a), (b) ou (c) ou pour une protéine équivalente,

et leur application notamment dans la suppression du cancer ainsi que dans le suivi thérapeutique.

De plus, la présente invention concerne un gène humain impliqué dans la cascade de suppression induite par p53 ainsi que l'utilisation des séquences de ce gène, tant au niveau du diagnostic qu'au niveau de la thérapie, de même que pour la réalisation de modèles destinés à tester des produits anti-cancéreux ainsi que leur application à titre d'agent antiviral.

La présente invention concerne donc également une séquence nucléotidique correspondant à un gêne comportant :

- (a) une séquence selon l'IND.SEQ 11 correspondant au gene TSAP 3 humain ou HUNSIAH (Human Homologue of the Drosophila seven in absentia gene), ou un gène équivalent qui comporte :
- (b) une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a),
- (c) une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a) ou (b), ou
- (d) une séquence codant pour une protéine codée par un gêne selon (a), (b) ou (c) ou pour une protéine équivalente,

et leur application notamment dans la suppression du cancer ainsi que dans le suivi thérapeutique.

Concernant les séquences l à 11, la présente invention couvre aussi bien la séquence nucléotidique correspondant au gêne entier que des fragments de ce gène, notamment lorsqu'ils codent pour une protéine équivalente comme cela sera décrit ci-après.

10

15

20

25

30

35

Les séquences nucléotidiques peuvent être aussi bien de l'ADN que de l'ARN ou des séquences dans lesquelles certains des nucléotides sont non naturels, soit pour améliorer leurs propriétés pharmacologiques, soit pour permettre leur identification.

Les séquences mentionnées en (b) (pour les IND.SEQ 1 à 11) sont essentiellement les séquences complémentaires totales ou partielles (notamment pour les cas évoqués précédemment).

Les séquences (a) et (b) (pour les IND.SEQ 1 à 10) permettent non seulement l'accès au gène murin dont elles sont issues, mais également aux gènes humains correspondant par homologie.

Ainsi, l'invention concerne également les séquences nucléotidiques des gènes présentant une forte homologie avec les gènes mentionnés précédemment, de préférence une homologie supérieure à 80 % sur les parties essentielles desdits gènes, soit en général au moins 50 % de la séquence, de préférence l'homologie sera sur ces parties supérieure à 90 %.

Enfin. lorsque lesdits genes codent pour une protéine, la présente invention concerne également les séquences codant pour la même protéine, compte tenu de la dégénérescence du code génétique, mais également pour les protéines équivalentes, c'est-à-dire produisant les mêmes effets, notamment les protéines délétées et/ou ayant subi des mutations ponctuelles.

Les séquences selon la présente invention sont plus particulièrement les séquences qui sont induites ou inhibées lors de l'apoptose cellulaire, notamment celles induites par p53.

Lesdits genes sont regroupés en TSAP ou "Tumor Suppressor Activated Pathway" et dénommés de TSAP 1 à TSAP 8 et TSAP 3 humain, correspondant aux IND.SEQ 1 à 8 et 11 (HUMSIAH) respectivement, et en TSIP ou "Tumor Suppressor Inhibited Pathway" et dénommés TSIP 1 et TSIP 2, correspondant aux IND.SEQ 9 et 10.

Les caractéristiques des séquences correspondent aux IND.SEQ 1 à 10 sont rassemblées dans le tableau ci-annexé.

Les séquences nucléotidiques correspondant aux genes TSAP (y compris le TSAF 3 humain ou HUMSIAH), sont des séquences exprimées lors du processus d'apoptose alors que lorsqu'ils ne sont pas exprimés le processus d'oncogénèse se poursuit. Il est donc intéressant :

- de détecter toute anomalie dans le gène correspondant, laquelle peut conduire à une plus grande susceptibilité à l'oncogénése, et
 - de pouvoir prévoir une thérapie de remplacement.

15

20

25

30

35

Il faut d'ailleurs rappeler que ces génes peuvent intervenir dans d'autres processus que les processus oncogènes; en effet, p53 est en quelque sorte le gardien de l'intégrité du génome, dans ces conditions les gènes TSAP ou TSIP sont sans doute également impliqués dans cette fonction de contrôle, c'est donc l'ensemble des altérations possibles du génome qui peuvent être redevables de la détection et de la thérapie précédente. Au contraire, les gènes TSIP sont exprimés lors de l'oncogénèse et non lors de l'apoptose, il est donc là aussi intéressant de détecter l'éventuelle anomalie des TSIP et également de prévoir une thérapie d'inhibition/blocage.

La thérapie de remplacement pourra être effectuée par thérapie génique, c'est-à-dire en introduisant le gène TSAP avec les éléments qui permettent son expression in vivo. Les principes de la thérapie génique sont connus. On peut utiliser des vecteurs particuliers, viraux ou non viraux, par exemple des adénovirus, rétrovirus, virus herpès ou poxvirus. La plupart du temps ces vecteurs sont utilisés sous forme défectifs qui serviront de véhicules d'expression de TSAP avec ou sans intégration. Les vecteurs peuvent être également synthétiques, c'est-à-dire mimer des séquences virales, ou bien être constitués par de l'ADN ou de l'ARN nu selon la technique développée notamment par la société VICAL

Dans la plupart des cas, il faudra prévoir des éléments de ciblage assurant une expression spécifique des tissus ou organes, en effet, il n'est pas possible d'envisager d'activer un phénomène d'apoptose incontrôlé.

မာ présente invention concerne donc l'ensemble des vecteurs décrits précédemment.

La présente invention concerne également les cellules transformées par un vecteur d'expression tel que décrit précédemment ainsi que la protéine pouvant être obtenue par culture de cellules transformées.

Les systèmes d'expression pour produire des protéines peuvent être aussi bien des systèmes eucaryotes tels que les vecteurs précédents que des systèmes procaryotes dans des cellules de bactéries.

L'un des intérêts de la présente invention est qu'elle a mis en évidence l'implication de plusieurs gènes dans l'apoptose; ainsi la surexpression de l'un des gènes par thérapie génique peut, pour certains d'entre eux, ne conduire à l'apoptose que les cellules dans lesquelles s'expriment déjà d'autres gènes déréglés, c'est-à-dire des cellules malignes.

La présente invention concerne également, à titre de médicament, un composé assurant l'expression cellulaire d'au moins une des séquences

10

15

20

25

30

35

nucléotidiques précédentes lorsqu'elle est induite lors de l'apoptose cellulaire, notamment des gènes TSAP 1 à TSAP 8 et TSAP 3 humain, ou au contraire assurant l'inhibition de l'expression cellulaire d'au moins une séquence cellulaire telle que décrite précédemment lorsqu'elle est inhibée lors de l'apoptose cellulaire, notamment TSIP 1 et TSIP 2.

Il est, par exemple, possible de prévoir d'autres approches que la thérapie génique, notamment l'utilisation de séquences nucléotidiques en stratégie sens ou antisens, c'est-à-dire pouvant bloquer l'expression de TSIP ou au contraire, agissant en amont, favorisant l'expression de TSAP.

On peut également prévoir une stratégie de remplacement directe par apport de protéines correspondant à TSAP ou d'anticorps inhibiteurs correspondant à TSIP.

Enfin, il est possible de prévoir l'utilisation de molécules non protéiques dont l'activité sera d'activer TSAP ou de mimer l'action de son produit d'expression ou bien d'inhiber TSIP ou bien de bloquer l'action de son produit d'expression.

Ces produits peuvent être aisément testés sur les cellules modifiées qui sont décrites dans les exemples en introduisant les produits à tester dans la culture cellulaire et en détectant l'apparition du phénomène apoptotique. Dans les stratégies à ADN, ARN ou protéique les produits sont bien entendu élaborés en fonction des séquences qui sont décrites.

La présente invention concerne en particulier l'utilisation des médicaments précédents en tant qu'agent anti-cancéreux.

Mais, le produit du gène TSAP 3 humain (HUMSIAH) est également utile comme agent antiviral, comme cela apparaîtra à la lecture de l'exemple 2. La présente invention concerne donc également l'utilisation des médicaments précédents comme agent antiviral.

La présente invention concerne également à titre d'agent de diagnostic pour la détermination de la prédisposition au cancer, tout ou partie des séquences selon l'invention à utiliser comme sonde nucléotidique ou comme amorce d'amplification, mais également à titre d'agent de diagnostic pour la détermination de la prédisposition au cancer un antigène correspondant à tout ou partie des protéines codées par la séquence selon l'invention ou les anticorps, notamment les anticorps monoclonaux, correspondants, éventuellement après culture.

Les méthodes de diagnostic sont connues, il peut s'agir, par exemple, de techniques de microséquençage des parties variables après

10

20

25

30

35

isolement et amplification éventuelle ou des méthodes de détection type RFLP ou d'amplification simple notamment. Les techniques différentielles peuvent, en particulier, permettre de mettre en évidence l'écart entre le TSAP ou TSIP normal et anormal.

L'invention concerne également des modèles mettant en oeuvre les séquences précédentes.

Le gène TSAP 3 humain (HUNISIAH) peut être isolé, notamment, en utilisant la méthode PCR ou d'autres méthodes d'amplification en mettant à profit la structure du gène. Il est également possible de synthétiser ce gène par morceau, si nécessaire.

Enfin, l'invention concerne un perfectionnement à la méthode de Liang et Pardee (1) caractérisé en ce que dans l'amplification par PCR on effectue une diminution en palier ("touch down") tel que décrit dans Don et al. (2).

D'autres caractéristiques de l'invention apparaîtront à la lecture des exemples ci-après faite notamment en se référant aux figures suivantes :

- Figure 1 - Quantification de l'expression différentielle des ARNm utilisant l'imageur 1200 β. Hybridation aux ARNm dérivés des cellules LTR6 à 37°C et des cellules LTR6 après 4 heures à 32°C. Les nombres en ordonnées de 0 à 500 correspondent au comptage détecté par 0.15 mm et sont proportionnels au signal d'hybridation.

C1 : ARNm exprimé également en utilisant un clone sans expression différentielle :

C2 : contrôle positif utilisant la Cycline G et montrant l'induction des ARNm correspondant à 32°C ;

MER-LTR : montre l'induction de cette séquence à 32°C ;

TSAP 1 à TSAP 8 : expression différentielle des 8 ARNm activés dans les 4 premières heures suivant l'induction de l'apoptose ;

TSIP 1 et TSIP 2 : expression différentielle des 2 ARNm inhibés dans les 4 premières heures suivant l'induction de l'apoptose.

- Figure 2 - Analyse Northern blot.

A: hybridation avec la sonde TSAP 3:

B: hybridation avec la sonde siah 1b de souris;

lignes 1 et 2 : ARNm polyA+ de cellules leucémiques myéloïdes M1 (clone S6) cultivées à 37°C et 32°C respectivement :

lignes 3 et 4 : ARNm polyA+ de cellules LTR6 cultivées à 37° C et 32° C respectivement ;

la flèche indique l'expression différentielle du transcrit 1,9 kb de TSAP 3 - siah 1b de souris ;

panneaux inférieurs : GAPDH ;

C: distribution tissulaire utilisant TSAP 3 comme sonde :

1: coeur, 2: cerveau, 3: rate, 4: poumon, 5: foic, 6: muscle du squelette, 7: rein, 8: testicule;

les flèches indiquent les transcrits de 1,9 et 2,4 kb;

panneau inférieur : β-actine.

- Figure 3 Analyse de l'hybridation in situ avec la sonde TSAP 3 ;
- A : cellules M1 incubées pendant 4 heures à 32°C et hybridées avec une sonde antisens TSAP 3 :

B : cellules LTR6 incubées pendant 4 heures à 32°C et hybridées avec une sonde sens TSAP 3 ;

C : cellules LTR6 incubées à 37°C et hybridées avec une sonde antisens TSAP 3 :

D à F : cellules LTR6 cultivées à 32°C pendant respectivement 1, 2 et 4 heures et hybridées à une sonde antisens TSAP 3 :

la barre dans le panneau A: 10 µm;

les flèches indiquent l'accumulation des ARNm TSAP 3 dans le cytoplasme.

- 20 Figure 4 Comparaison entre la séquence d'ADNc de TSAP 1 et la séquence nucléotidique correspondant à la phospholipose C béta 4 de rat.
 - Figure 5 Comparaison entre la séquence d'ADNc de TSAP 2 et la séquence nucléotidique correspondant à la protéine digitée au zinc (ZFN 1) localisée dans le locus Multiple Endocrine Neoplasia (MEN 1).
- 25 Figure 6 Comparaison entre la séquence d'ADNc de TSAP 3 et la séquence nucléotidique correspondant au gêne Drosophila seven in absentia (sina).
 - <u>Figure 7</u> Comparaison entre le produit des genes sina de différentes espèces, humain (HUMSIAH), murin (MMSIAH 1B) et de drosophile (DROSINA).
- 30 Figure 8 Comparaison entre la séquence d'ADNc de TSIP 2 et la séquence d'ADNc du transcript S182 murin du gène AD3 impliqué dans la maladie d'Alzheimer.

MATERIELS ET METHODES

Cultures cellulaires

35 Cellules de leucémie myéloïde M1 (clone S6) et cellules M1 transfectées de façon stable avec un mutant sensible à la température val 135 p53 (LTR6) (3).

10

15

20

25

30

35

Ces cellules sont cultivées sur milieu RPMI 1640 avec 10 % FCS à 5 % de CO₂ à 37°C. Pour la modification de la température, les cultures sont placées dans un second incubateur à 32°C. Pour tous les essais effectués dans cette étude, les cellules sont testées après 12 et 24 heures pour la présence d'apoptose.

Etude des ADNc différentiels

Pour effectuer les tests dans des conditions expérimentales standards et pour obtenir une reproductivité totale des résultats, les modifications suivantes au protocole d'origine (1) ont été effectuées.

On utilise toujours des ARNm polyA+ purifiés deux fois sur colonne d'oligodT utilisant Fast Track (Invitrogen, San Diega CA). Après transcription réverse (M-MLV Reverse Transcriptase, Gibco BRL) sur 0.05 µg de polyA-utilisant 20 µM de chacun des dNTP (Boehringer-Mannheim), aucun dNTP additionné n'est ajouté au mélange de PCR final. Un "hot start" à 94°C pendant 5 minutes est effectué avant la PCR (GeneAmp PCR system 9600 Perkin Elmer Cetus). Les échantillons sont refroidis rapidement sur de l'eau glacée. Un "touch down" (2) de 10 cycles de 50°C à 40°C est effectué (94°C 30 secondes - 50°C 1 minute - 72°C 30 secondes), suivi par 35 cycles (94°C 30 secondes - 40°C 1 minute - 72°C 30 secondes) et une extension finale de 5 minutes à 72°C. Les produits de la PCR sont séparés sur gels de polyacrylamide à 6 % non dénaturant (4). Les gels sont exposés sans séchage. Chaque présentation différentielle est effectuée en comparant M1S6 et LTR6 à 37°C et après 4 heures d'incubation des deux lignées cellulaires à 32°C.

La procédure de présentation différentielle est répétée dans 3 expériences différentes pour confirmer une parfaite reproductibilité.

Les bandes exprimées différentiellement sont découpées à partir du gel, éluées et réamplifiées (1). Les produits de PCR sont sous-clonés en utilisant le système TA-cloning (Invitrogen, San Diego CA) en suivant les indications fournies.

Pour chaque réaction de ligation, 10 clones recombinants sont séquencés en utilisant le système automatique ABI.

Extraction des ARN, analyses et sondes Northern blots

L'ARN total est extrait avec du Trizol (Life Technologies). Les ARN polyA+ sont préparés en utilisant le kit OligotexdT (Qiagen, CA). 30 µg de l'ARN total ou 2 µg d'ARN polyA+ sont séparés sur agarose 1 %/1 x MOPS / 2 % gel de formaldéhyde, transférés sur membrane de nylon (Hybond N+, Appligène, France) comme cela a été décrit précédemment (5). Les Northern blots sont

hybridés avec des sondes marqués au P32 sur les inserts TSAP et TSIP et lavés comme décrit précédemment (5). Pour vérifier l'induction de la fonction du p53 sauvage, les Northern blots sont hybridés avec une sonde cycline G (6). A titre de contrôle pour la quantité d'ARNm chargée, les blots sont hybridés avec une sonde GAPDH. Différents Northern blots (Clontech CA) sont utilisés dans des conditions identiques et hybridés pour le contrôle avec une sonde β-actine. Les produits de RT-PCR pour LTR6 sont amplifiés en utilisant les amorces siah 1b suivantes : 5'CAGTAAACCACTGAAAAACC3' et 5'CAAACCAAACCACACACCACACC3'. Le produit de PCR sous-cloné est utilisé comme sonde contrôle de siah 1b. Les Northern blots sont exposés pendant 10 jours à - 80°C.

Slot blots

10

15

20

25

30

35

La reproductibilité des résultats obtenus par les analyses Northern blot. Les blots sont préparés (Bio-Rad, Hercules CA) en plaçant les produits de PCR (200 ng de Zeta-Probe Blotting Membranes, Bio-Rad, suivant les instructions du fabricant) de clones TSAP et hybridés avec une sonde ADNc marquée au P32 (Superscript II Gibco-BRL, Life Technologies) correspondant à l'ARN des cellules LTR6 incubées à 37°C et ensuite 4 heures à 32°C. Le produit de PCR du clone contenant la cycline G est également déposé sur les membranes et utilisé comme contrôle positif. Les Slot blots sont exposés une nuit à - 80°C.

Analyse quantitative des images

Celie-ci est effectuée en utilisant un imageur 1200 β (Biospace Instruments, Paris, France) sur les deux Northern blots (pour TSIP i et TSIP 2) et sur les Slot blots pour tous les contrôles ADNsc et TSAP 1 à 8. Pour l'analyse quantitative représentée dans les graphiques de la figure 1 on soustrait un nombre constant de chaque pic. Cette constante est calculée en mesurant la valeur moyenne du bruit de fond dans les slots qui ne contiennent pas d'ADNc. Les résultats du β imageur ont été obtenus en comptant les slot blots une nuit et en les confirmant par autoradiographie avec des temps variables d'exposition. Ces autoradiogrammes montrent les mêmes variations qualitatives relatives entre les activités à 32°C et à 37°C que les mesures effectuées avec le β imageur.

Hvbridation in situ (7, 8)

Les cellules sont lavées 3 fois dans un tampon phosphate salin. (PBS) "cytospinned" et fixées par du paraformaldéhyde à 4 % dans PBS pendant 10 minutes puis conservées dans l'éthanol à 70 %. Des transcrits

12

d'ARN marqués à la digonigénine-11-urédine-5'-triphosphate (DIG) et à la biotine-11-UTP de TSAP 3 sont utilisés dans les analyses suivant la procédure décrite précédemment (Boehringer-Mannheim). Pour la détection des souches marquées à la digonigénine hybridée les tranches sont incubées dans SAD-10 (10 nm d'anticorps anti-DIG de mouton marqués à l'or à 1/1000 de dilution, Biocell UK). L'analyse est effectuée en utilisant de la microscopie à laser confocal.

EXEMPLE 1

10

15

20

25

30

35

L'étude différentielle des ADNc par la méthode de Liang et Pardee permet de disposer d'un outil très puissant et efficace pour détecter les variations dans l'expression des gènes. Néanmoins, il a fallu modifier le protocole original comme cela a été indiqué précédemment afin d'écarter certains problèmes de reproductibilité observés lorsque l'on applique la méthode telle qu'elle est décrite à l'origine.

On a pu mettre en évidence une reproductibilité totale lorsque dans la méthode PCR on introduit un "hot start" suivi par un "touch down".

Les bandes exprimées différentiellement après isolement et réamplification sont néanmoins souvent contaminées par des bandes provenant des ARN qui migrent dans les régions voisines de l'ADNc, si l'on utilise directement ces sondes sur des Northern blots ceci conduit à des erreurs. On a donc sous-cloné les produits de seconde PCR et fait effectuer les analyses des Northern blots utilisés à défaut de recombinant à sonde simple. Le séquençage systématique d'au moins 10 sous-clones recombinants pour chaque bande sélectionnée a montré qu'il était très efficace pour sélectionner les clones d'intérêt.

Le gène p53 est, dans l'état actuel de nos connaissances, le suppresseur tumoral qui est muté dans le plus grand nombre de cancers d'origines très diverses, et l'utilisation du mutant sensible à la température val-135 p53 s'est déjà montrée précédemment fournir des informations très importantes concernant le fonctionnement du p53 sauvage en induisant, soit l'arrêt de la croissance cellulaire en phase G-1, soit l'initiation du programme de mort cellulaire.

Jusqu'à maintenant, les voies moléculaires en amont et en aval de p53 et qui conduisent à la suppression tumorale étaient encore peu claires.

Jusqu'à maintenant un certain nombre de gènes en aval de p53 ont été identifiés, il s'agit notamment de gadd 45, mdm 2, mck, "Mouse endogenous retrovirus" LTR, p21-waf et Cycline G.

10

15

20

25

30

35

La présente invention a permis de mettre en évidence l'existence de 11 gènes qui sont exprimés différentiellement dans les cellules exprimant le p53 sous sa forme suppresseur actif ou bien dans des cellules tumorales exprimant le gène p53 non actif.

La figure 1 montre la quantification des signaux d'hybridation correspondant à l'expression différentielle de 8 de ces genes qui sont activés à 32°C, c'est-à-dire dans lesquels la fonction de p53 sauvage est activée et conduit donc à l'apoptose des cellules, ces genes qui sont activés seront dénommés ci-après TSAP (pour Tumor Suppressor Activated Pathway), par contre on constate que dans deux expériences 2 gènes exprimés à 37°C sont en partie inhibés à 32°C, ce qui impliquerait qu'ils sont inhibés durant la mort cellulaire programmée, ces gènes ont été dénommés TSIP (pour Tumor Suppressor Inhibited Pathway).

L'analyse des homologies des différentes séquences activées de TSAP 1 à TSAP 3 a montré qu'il s'agissait là de génes déjà connus. Par contre, les autres ADNc TSAP 4 à TSAP 8 ne montrent aucune homologie significative avec des génes connus.

Pour l'ADNc TSIP 1 qui est inhibé dans son expression pendant l'apoptose, il ne montre aucune homologie avec des gènes connus.

Pour l'ADNC TSIP 2 qui est également inhibé dans son expression pendant l'apoptose, il montre une grande homologie avec le transcript \$182 du gêne AD3 impliqué dans les voies métaboliques de la maladie d'Alzheimer (Sherrington et al.) (figure 8).

Par consequent, il est possible d'agir sur les voies métaboliques de la maladie d'Alzheimer en agissant sur les voies métaboliques p53 dépendantes.

La présente invention a donc également pour objet, à titre de médicament, un composé assurant l'expression cellulaire de TSIP 2 destiné au traitement de la maladie d'Alzheimer ainsi qu'à titre d'agent de diagnostic pour la détermination de la prédisposition à la maladie d'Alzheimer, tout ou partie de la séquence de TSIP 2 à utiliser comme sonde nucléotidique ou comme amorce d'amplification ainsi qu'un antigène correspondant à tout ou partie des protéines codées par TSIP 2 ou les anticorps, notamment les anticorps monoclonaux correspondants, éventuellement après culture.

L'hypothèse que l'on peut faire sur ces gènes inhibés dans leur expression par le p53 sauvage est qu'ils peuvent coder pour des séquences oncogéniques qui seraient régulées en aval du processus de suppression

10

15

20

25

30

35

tumorale ou encore qu'il s'agit de protéines de structure ou du cytosquelette pour lesquelles la régulation en aval de l'expression est concomitante de la mort cellulaire par apoptose.

TSAP 1 est homologue à la phospholipase C bêta 4 de rat. La séquence de TSAP 1 présente 100 % d'identité avec la PLC entre les nucléotides 3967 et 3985 ; 82 % entre les nucléotides 3986 et 4116 et 85 % entre les nucléotides 4070 et 4220 (figure 4). La PLC est connue pour être impliquée dans la voie de signalisation des récepteurs de la tyrosine-kinase, et pour catalyser l'hydrolyse du phosphatidylinositol-4,5-biphosphate en diacylglycérol et inositol-1,4,5-triphosphate. Toutefois, la présente étude suggère que la PLC est une cible en aval dans l'apoptose à médiation p53.

TSAP 2 montre des séquences conservées (92 % d'identité entre les nucléotides 259 et 299 ; 100 % d'identité entre les nucléotides 418 et 458 et 92 % d'identité entre les nucléotides 645 et 685) avec la protéine digitée au zinc (ZFM 1) qui est localisée dans le locus Multiple Endocrine Neoplasia (MEN 1) (figure 5). MEN 1 est un désordre dominant autosomal associé avec le développement de tumeurs affectant le lobe antérieur des glandes pituitaires et parathyroïdes et les cellules des ilots pancréatiques. Il est particulièrement intéressant d'avoir mis en évidence qu'à la fois ZFM et une isoenzyme de PLC sont colocalisés dans la même région chromosomique 11q13 contenant le gêne de susceptibilité à MEN 1. Chez la souris, les régions homologues sont localisées sur le chromosome 19B. Le fait de trouver que TSAP 1 et TSAP 2 sont activés en réponse à p53 peut suggérer que ces gênes appartiennent à une voie de suppression des tumeurs plus globale et que p53 peut coopèrer avec MEN 1.

TSAP 3 est identique à Siah 1b. Ce gène est l'homologue chez les vertébrés du gène Drosophila seven in absentia (sina). Le clone décrit présente 94 % d'identité avec l'homologue murin (nucléotides 1496 à 1634) (figure 6). Par analyse Northern blot en utilisant une sonde TSAP 3, on a pu détecter une expression différentielle d'un messager de 1,9 kb de ce gène (figure 2A). Ceci est confirmé en utilisant une seconde sonde correspondant à la même région de la séquence siah 1b décrite (figure 2B). La figure 2C montre la distribution tissulaire de ce gène en utilisant une sonde TSAP 3 qui détecte à la fois l'ARNm de 1,9 et de 2,4 kb correspondant aux résultats mentionnés précédemment lorsqu'une sonde siah est utilisée. L'hybridation in situ montre que l'ARNm de TSAP 3 est induit rapidement 1 heure après l'induction de l'apoptose (figure 3D). Son expression augmente après 2 et

10

15

20

25

30

35

4 heures (figures 3E et 3F). Dans les cellules qui sont entrées en mitose aucun signal n'est détecté.

Carthew et Rubin ont montré que seven in absentia est nécessaire pour le développement de l'oeil de la drosophile. D'autre part, des mutants de ce gène dans la drosophile montrent un rôle beaucoup plus général dans le développement. L'homologue murin est subdivisé en deux groupes siah 1 et siah 2 et ces protéines montrent un degré de conservation tout à fait inhabituel par rapport à drosophila seven in absentia.

Nos résultats ont montré que TSAP 3 / siah 1b est activé dans le programme de mort cellulaire dans les cellules M1 induites par le gène suppresseur de tumeur p53. Comme ce gène code pour une protéine digitée au zinc nucléaire, il pourrait être un facteur de transcription régulateur qui est en aval du signal de p53. Les résultats montrent également un lien direct entre les gènes concernant le développement chez la drosophile et une voie majeure de suppression tumorale.

EXEMPLE 2

En utilisant le fragment d'ADNc murin (TSAP 3), décrit ci-dessus, obtenu par analyse différentielle d'ARNm, on a constitué une sonde pour isoler un fragment de 1,1 kb d'une librairie d'ADNc humain qui ensuite a été expansé jusqu'à la région codante entière par une RACE-PCR.

La figure 7 montre l'ADNe et la séquence d'acides aminés du géne humain sina (TSAP 3).

Cette séquence code une protéine de 282 amino-acides avec un motif digité au zinc C3HC4. Cette protéine présente également des analogies avec des protéines capables de se fixer sur l'ARN. La séquence en amino-acides est très conservée entre la Drosophile, la souris et le gène humain (figure 7).

La distribution tissulaire indique que le sina humain est exprimé de façon ubiquitaire et code pour un ARNm de 2,3 kb et, dans le placenta, il existe un transcrit additionnel de 2,5 kb.

En analysant des YAC du CEPII et des librairies BAC par PCR, en utilisant des amorces sina humains spécifiques, on a pu isoler 8 YAC (350-1000 kb) et 2 BAC (100 et 125 kb).

La fluorescence par hybridation in situ (FISH) utilisant les clones YAC et BAC montre que le seven in absentia est localisé sur le chromosome 16q12-13, c'est-à-dire dans une région contenant les gènes suppresseurs de tumeurs candidat dans différents cancers, notamment : cancer du sein (9),

5

10

15

20

25

30

35

16

tumeur de Wilm's (10-12), syndrome de Laurence-Moon-Bard et-Biedl (13), syndrome de Beckwith-Wiederman (14).

Comme cela a été indiqué dans la demande de brevet français N° 95 15 146, on a trouvé que des transfectances stables de cellules M1 murines avec le mutant p53 sensible à la température montraient l'activation de seven in absentia après induction de l'apoptose à 32°C. Etant donné que le TSAP 3 murin a été isolé dans un modèle d'apoptose induit par le gène p53, il était logique d'approfondir l'analyse du gène TSAP3 (HUMSIAH) dans un modèle d'apoptose physiologique humain.

Ce modèle est décrit dans l'intestin où les cellules migrent du fond de la crypte vers la région apicale des vilosités où elles meurent par apoptose avant d'être larguées dans le lumen. Ces cellules en apoptose sont spécifiquement marquées par la technique TUNEL

D'autre part, ces mêmes cellules sont positives par hybridation in situ pour le gêne TSAP 3 (HUMSIAH) dans l'apoptose physiologique chez l'humain.

Enfin, afin d'investiguer l'implication du gène TSAP 3 humain dans la suppression des tumeurs, on a utilisé un modèle basé sur l'ensemble des gènes plutôt que sur un seul gène. Ce modèle repose sur les propriétés biologiques du parvovirus H-1.

Des recherches très complètes dans ce domaine ont montre sur les 20 dernières années que le parvovirus tue préférentiellement les cellules tumorales alors qu'il épargne leur contrepartie normale.

De façon à élaborer un modèle, on a fait l'hypothèse suivante : s'il était possible de sélectionner, à partir d'une tumeur qui soit sensible à l'effet cytopathique du parvovirus H-1, les cellules qui étaient résistantes, cette résistance pourrait être due à un changement de leur phénotype malin. Ceci a pu être démontré pour les cellules KS sélectionnées à partir des cellules érythro-leucémiques K562 humaines. Tandis que les cellules parentales K562 sont sensibles à l'effet cytopathique du parvovirus H-1, les cellules KS, elles, sont résistantes. Ces cellules résistantes réexpriment le type sauvage de p53 et ont un phénotype supprimé à la fois in vitro et in vivo.

Pour confirmer ces observations sur d'autres cellules, on a sélectionné, à partir d'un monoclone d'une leucémie monocytaire U937 humaine, les cellules filles US3 et US4. Ces clones sont résistants à l'effet cytopathique des parvovirus H-1 et montrent une réversion du phénotype malin in vivo. L'analyse de marqueurs de surface pour 20 cellules, indique

- 10

15

20

25

30

35

the first seek global

qu'il n'y a pas de déplacement dans le stade de différentiation entre U937 et les clones US indiquant que la suppression du phénotype malin n'est pas due à une différentiation terminale.

Ni les cellules K562 ni les cellules U937 n'expriment p53. Par contraste aux cellules KS qui réexpriment p53, les cellules US3 et US4 ne réexpriment p53. Toutefois, on a pu mettre en évidence le fait que les cellules US3 et US4 montraient l'activation de WAF-1 par rapport aux cellules parentales malignes U937. Une telle activation de WAF-1 dans une voie indépendante de p53 alternative a été récemment décrite et les résultats actuels montrent que les clones US3 et US4 utilisent, semble-t-il, cette voie alternative WAF-1.

Le gène sina est activé par le type sauvage p53 inductible dans les cellules M1 de même que dans les cellules KS qui réexpriment le type sauvage p53.

Tandis que les cellules parentales U937 expriment très légèrement l'ARNm de sina, il est activé dans les clones filles US3 et US4 qui ont une réversion de leur phénotype malin et qui réexpriment p21waf-1.

De façon intéressante, sina est activé dans les cellules qui deviennent apoptotiques, comme cela est montré par un double marquage utilisant une sonde sina pour hybridation in situ combinée avec un essai TUNEL

Ceci permet de démontrer que le gene sina humain qui est très conservé dans la phylogénie joue un rôle dans l'apoptose et la suppression tumorale.

De façon encore plus importante, sina se situe au croisement des voies de p53 et de WAF-1.

En outre, en utilisant le modèle de U937 et US3 et US4, on a pu montrer un lien fonctionnel pour les molécules suppresseurs en utilisant un modèle biologique global qui permet la comparaison à des niveaux moléculaires entre les cellules malignes parentales et les cellules filles directement dérivées. Ces expériences indiquent qu'il n'est pas nécessaire de transférer les gènes suppresseurs de tumeur humains spécifiques de façon à leur conférer le phénotype suppresseur, mais que la réversion tumorale est sous le contrôle d'un système de régulation qui est toujours présent dans le matériel génétique des cellules tumorales bien qu'il soit nécessaire de le réactiver.

TABLEAU

CARACTERISTIQUES DES CLONES

5				
	Clone à expression différentielle	Amorces 3' et 5'	<u>Taille de l'ARNm</u> <u>en kb</u>	<u>l·lomologie</u>
	TSAP 1	T11GC-16 .	2,0 et 4,5	PLC #
	TSAP 2	T11GC-5	5,9	MENI §
10	TSAP 3 (IDS N° 3)	T11CG-4	1.9	siah 1b ¶
	TSAP 4	T11GC-6	5,0	Non
	TSAP 5	T11CG-5	1,2	Non
	TSAP 6	TllAG-1	2,8	Non
	TSAP 7	T11GC-16	> 8,0	Non
15	TSAP \$	T11GC-6	> 10.0	Non
	TSIP 1	T11CG-8	3,0	Non
	TSIP 2	TIIAA-5	3,1	AD3 ®

- * Les chiffres et les séquences des amorces en 5' correspondent à ceux rapportes par Bauer et al. (4)
 - # Rat phospholipase C-beta 4 ARNm (RATPHOSCB)
 - § ARNm humains (HUMMEN1C: HUMZFM1C; HUMZFM1A; HUMMEN1A)
 - ¶ siah-1B ARNm (MMSIAH1B)
- # AD3, transcript S182 ARNm murin (homologue S182 ARNm humain) (Sherrington et al.).

PCT/FR96/02061 WO 97/22695

19

INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 1 CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (i) (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple 5 (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: TSAP 1 (B) EMPLACEMENT: 10 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 1: TSAP1 10. TGATCACGTAC 15 : :::: ratPLC 3970 3980 3990 4000 4010 4020 20 20 3 C 40 50 TSAP1 ratPLC 25 4030 4040 4050 4050 90 80 110 120 130 CCCCTATTCCTGACAGGCAGAGTTGAATCATGATATATGGCTTAAACATGTTTGCTATGA TSAPL 30 ratPLC CCCCTATTCCTGACAGGCAGAGTTGAACCATAATCCACAACTTAAACATGTTGGCTAGGG

35

4070

4080

4090

4100

4110

		140	150	160	170	180	190
	TSAP 1	GACAGCATO	ACAAGCCAGT	GGGCTTGGTG	АТААСААСТСТ	GCTTTGTGGT	GCATTAGGAC
		:::::::::		::::::::::	::::::::::	:::::::::::	
5	ratPLC	GACAGCATO	ACAAGCCAGT	GGGCTTGGTG.	ATAACAACTCT	GCTTTGTGGT	GCATTAGGAC
	4130	4140	4150	4160	4170	4180	
		200	210	220	230		
10	TSAP1 1	ATTTTTGAG	стветветвет	'GCAAA-AAAA	ATAAĞAGCCG		
		:: :: ::::	:::::::	: ::: :::	:: :: ::		•
	ratPLC	ATGTTCGAG	стостосто-	-GAAAAGGAA	LATTAGTGCAT:	TAGTACTTTA	TGGCAAGCG
	4190	4200	4210	4220	4230	4240	
15	INFORMATIO	NS POUR LA	SEQ ID N° : 2	2			
	(i) CARAC	TERISTIQUES	DE LA SEQU	ENCE:			
		A) LONGUE					
	. (B) TYPE: nu	ıcléotide				
	·	C) NOMBRE		simple			
20	•	D) CONFIGU					
	•	E MOLECULE					
	(ix) CARAC						
	•	A) NOM/CL	E: TSAP 2				
	(B) EMPLAC	EMENT:		•		
25	(xi) DESCR	IPTION DE LA	SEQUENCE:	SEQ ID N° 2	:		
	•						
	TSAP2						
	10	20 3	0 4	o s	ე 60		
30	TSAP2	GCTTGGA	ACCAATCTAC	AACAGCGAGG	GGAAGCGGCTT.	AACACTCGAGA	KGTTCCOTACCC
- •		::	:: ::::::	:: ::::::	::::::::::	::::. :::::	
	humzfm1c.s	eq CCCCTGAS	CCCATCTACA	ATAGCGAGGG	GAAGCGGCTTA	ACACCCGAGA	GTTCCGCACCC
		250	260	270	280	29C	300

WO 97/22695

21

PCT/FR96/02061

80 50 100 110 GCAAAAAAAAATCTCTTGTGTTTTCCTAAGCTTTTCCCTGTGCTAGGGAAAGATCAGT TSAP2 :::::: humzfmlc.seg GCAAAAAGCTGGAAGAGAGGGGGCACAACCTCATCACAGAGATGCTTGCACTCAATCCGG 5 320 330 340 350 360 130 140 AAGTCCGTGGTTATAGATTGGTT TSAP2 10 370 330 390 400 410 INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 3 15 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 20 (11) TYPE DE MOLECULE : ADNo (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: TSAP 3 (B) EMPLACEMENT: 23 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID Nº 3: TSAP3 10 TSAP3 3 TTTTTTTTTTG 30

35

1450

1460

1470

1430

1490

<u>22</u>

		20	30	40	50	50	73
	TSAP 3	CGGGGTGG	GGGTGTGCC	rgcacacato	CGTGCACGTG	тотосттос	TTTTCCTTTAACAA
		:::::::		::::::::	:::::::::	::::::::	
5	mmsiahlb.seq	CGGGGTGGG	GGTGTGCCT	GCACACATG	GTGCACGTG1	GTGCTTGG"	TTTCCTTTAACAA
		1510	1520	1530	1540	1550	1550
		80	90	100	110	120	130
10	TSAP 3	GCCATCTA	CGTGTCATAC	CCCACTGTT	TTCCCCTTGT	GAGTCAACAC	ATASTSCTSCTST
		:::::::	:::::::::	:::::::::	:::::::		
	mmsiahlb.seq	GCCATCTAC	GTGTCATAG	CCACTGTTT	тесесттоте	AGTCAACAC	ATACTOCTOCTOT
		1570	1580	1590	1600	1510	1520
15							
		140					
	TSAPJ	GGTTTGGGT	TTGGT				
		:::::	::::;				
20	mmsiahlb.seq	GSTTTTGGT	TTGGTTTGC	TTTCGTTT	TOATOTOTS	CTATTTCAT	AATTTTTATTCTA
		1630	1540	1650	1550	1570	1530

25

30

_	_

	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 4	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	
	(B) TYPE: nucléotide	
5	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION : linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
	(A) NOM/CLE: TSAP 4	
10	(B) EMPLACEMENT:	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 4 :	
	TSAP4	
15	AACTCCGTCG TGGGTGTGGG GACCTAATTC CTTATATTTT TACAACAAGC ACTGTACAAA	50
15	CTGTGCCTTT CCCTAATGCA GTTATACTAT TTCCATTAAG ATGGGTAACC TTAGTTAAGG	12
	CTTTATATTC ACTGCCATGG GTAGGAATGC TCACGGTGAA TGGGGCCAACT TGTCATGGAA	130
	GAAGCCCTCA TTTTCAGTTG GC 202	•
20	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 5	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
25	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
	(A) NOM/CLE: TSAP 5	
	(B) EMPLACEMENT:	
30	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 5 :	

24

TSAP5

the state of the

	TAACAAGGAT ;	ATTCAGGTTC	GGGATTGGTT	TCCTAAGCGA	TGATCTCAAC	CTCCACGTGG	60
5	AACTGATTTC (CCAAGGGACA	GAAATGGTCT	TTGATCTTTC	TGAACCACTT	GTCTTCAAAC	120
	TCTTTGGAGG A	ACGCAACCAC	CATGGCAGTC	AGGGCTCCGG	GGCCCACACA	CTTCACCTCC	180
	GAATGAAGCT C	CTCTTTTAT	CTTTTCTGGG	ACAATGTCTT	CCCCCATAGC	CTCCTCCATC	240
	AACAGCAAAG T	ACCTTCCCT	AAAGTTGAAG	TCCTTCACTT	TCCCTGCAAT	TTCCTGCTGA	300
10	GTCCTCAAGT T	CTTCTCCAA	CGCGAATGAT	GTTTGCTGAG	ACTGGGCGAG	CTGAASCAGG	360
	AGCCTGGCGC G	GAGCAAAAA	GGCGCATGCT	TTCCTCCGAG	CCTCCATCTG	TGCCTCTTCC	420
	CTCCGCCTTG C	CAGGGAAGG	CATATTOTO (CTGAGCACTA (CCACTCGCTT (CCACGGAGAG	480
	CAGTGCATTC T	CAGGCAAGG	TCGTGGGCAA	AGACAAAAGA	GAGCCTGTTC	CCGAGTGTAC	540
15	AGAGGAGGGA C	CGACGGCCT	TGTCACTTGA	GGCAGAACTC	TTCTGTCCCT	GCGGTGACAC	600
	CCTGCTGGCA G						660
	GGGTTGAGCG G						720
	TGCAGGCTGG A	AAAGACGGC	CAGGTGGAGG	TGGAGCACCA	COGTCAGATG	CTCTGTGTTG	780
20	GTGGCTTTGC T						340
	CCAGACACCG AC						900
	ATGTTCGGAG AT						950
	AGGTECECTE TO						1020
25	TCATAAAACC AT						1080
	GCTCCGGCCT CT						1140
	TCTCCATCGC GC					*	
	ATCACCCAGC CT						1200
30	GACCTGCCCG GG					GCAAGGTAGA	1250

INFORMATIONS	POUR LA	SEO ID N°	: 6
--------------	---------	-----------	-----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR:
 - (B) TYPE: nucléotide
- 5 (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: TSAP 6
- 10 (B) EMPLACEMENT:
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID Nº 6:

TSAP6

15	GTGAGTACAT	ATCACATGTA	TGGGGTGTCA	TTCTGAGTAT	GTCASTTTAC	ACCTGCATCC	50
	CAGGAATTAG	GATCTCAGCC	ACCCACGCAT	ATATCATCAC	стесственье	AGCATCCAGA	120
	AAAGAGACCC	GAACCCAGCT	CAGOGCCCCC	ACARGCCATC	TCCACTTCCA	GGGCCTCACA	130
	CGTGGCTTGT	TTTCTCCCCC	TGTGTGTGGT	CGCCGGACAG	CATGAACTTS	ACAGCCCCAT	240
20	CTTTCTCCCA	GCCCCTGCGG	ATCTTGGTGA	GTCTGCGGTT	TGAGGCAGGG	CAGGAGGAAG	3.50
	AGGCCCTTGG	CCAGGATGAT	TCACACAGGG	GCAGGGAGCA	SCOTGAGTST	GGAATSTGGG	350
	GCGGGCAGGT	AGAACTTGKT	AGTGSTTTTT	CCTNICAAAAG	SCACGGGTCC	ASCCOTAGGT	420
2-	GAGTGTGTGC	ATTGTGCTGA	GTATCAGGGC	CACGAAGCCC	ASTSTGGACT	GCACGAAGCT	∴ 30
25	GAACTCCTTC	CAGTTGAGGG	AATTAGCAAT	GGACGGGAGC	GAUGTGACAD	CCAGCAGCGA	540
	CAACATGCCC	AGGGCCAGCA	CACCCAGGGA	CAGGTATATC	TODATOCTOC	AGACTTCTTC	600
	CTCAGCCCAG	AGGCGGCTCT	TGTTGGCCAG	GACCTGCTTC	ACAGCCAGAT	TGACCAGGTC	6 5 0
30	GTAGGEGGTG	GGAGCGGCGC	AGCGGCAGGC	AGAAGCTGTA	GAGAGCGTGC	AGCATCGCGA	720
50	AGAAGAAGCT	GAGCAGCCCG	ATCTGCTTGC	GATGCTGCAG	CCASTGGTCC	AGCCAGTCTS	720
	GGAAGCGCTG	GTACTTGGTC	CCCCTCCGCA	GCTGAAGCSC	ASSTSCCASS	ACACCGCGCA	840
	GGTACACTAG	GGACAGCAGC	ACATAAGCCA	CACAGGGTAG	TOTOGTGTTS	ACCACAGACA	900
35	AGGGCATCTT	GTAAAACTTG	TTCTCATCTT	TCCGAATGTN	TGGCTGTANA	ACCTCCCGGA	950
55	TGAAATTSTA	GGTGTANAAN	CACACAAAGA	CCCCAGTGCC	CAGGAAGGTG	GGCCCCTTCC	1920

	AGAATSSAAG GAAGCNCAGG GOTTTNGCTT CTACCTCCCT CNCTGAAGGC CANSGATCCA	. 1080
	THTCCAGGGG TTNAAACCAT NGGGCGTGCA TCTCTGAARA TGGTCHCTTG GHTTCTGGTH	1140
	GATCANTGCA AATAACNOCT GOOTGTTOON TOOCTTGGGG COACCOTNTH GGGGCCATGO	1200
5	CAA 1203	
	INTEGRATIONS POLICE A SECUDING . 7	
	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 7	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
10	(A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide	
10		•
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
15	(A) NOM/CLE: TSAP 7	
15	(B) EMPLACEMENT:	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 7 :	
	(AT) BESCHI HOR BE BY SEQUENCE: SEQ ID IV T	
	TSAP7	
20	GCCCATCCAG TOATTCTTTA TTTCAGTGTG TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT	50
	TAATOTOTAA TOCATOTTCA AACCAGCOTT TACTOTGGCC TOTTCTGCTA TOTTCTGATAT	120
	ATGTTASCAC GTGTGCATAG 140	
25	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 8	
25		
25	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 8	
25	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
25	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR:	
25 30	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide	
	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo	
	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo (ix) CARACTERISTIQUE:	

	TSAP8	
	CACGINARAG TACCACATCO NCCCCCATTG GTAGATATTG ANAGAGIATA TAMATAGGNO	60
	GAAGCACAAT CTCTTCCCTT CCTNTGTACA CCTCANACCC AGTGACTTCC NACCNAAGCN	12
5	CNTGANTGTN TTTGTNGATA TGAGTGTCTG NGTGTGTGNA TNTGCGTCTC ACATGTATGG	13
	GACGACCNAC CCCACCCCA GCGGCCTTCA NGCACAATNG AGGACGCCTA TNGTGGATAC	24
	GNGCATCGGT_AAANAGC 257	
	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 9	
10	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
15	(ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
	(A) NOM/CLE: TSIP 1	
	(B) EMPLACEMENT:	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 9 :	
20	TSIP1	
	GGAGGGGGTO TAGGTTTCTO TTTAGTTATO ACTCTGAGGT GOTCAGGTCA CAGAGAAGGC	50
	ACTTAATTOO GAAGGTCATC TOATTCCGGC CATCTTCTCT CCCTTTACCA A 111	
25	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 10	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
30	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
	(A) NOM/CLE: TSIP 2	
	(B) EMPLACEMENT:	
35	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 10 :	

28

TSIP2

CACCGGTGAGACCTCTAGGGCGGGCCTAGGACGACCTGCTCCGTGGGCCGCGAGTATTC 60 120 CGCGGAGAGAAGGAACCAACACAAGACAGCCCTTCGAGGTCTTTAGGCAGCTTGG 130 AGGAGAACACATGAGAGAAAGAATCCCAAGAGGTTTTGTTTTCTTTGAGAAGGTATTTCT 240 GTCCAGCTGCTCCAATGACAGAGATACCTGCACCTTTGTCCTACTTCCAGAATGCCCAGA 300 TGTCTGAGGACAGCCACTCCAGCAGCGCCATCCGGAGCCAGAATGACAGCCAAGAACGGC 360 AGCAGCAGCATGACAGGCAGAGACTTGACAACCCTGAGCCAATATCTAATGGGCGGCCCC 420 10 AGAGTAACTCAAGACAGGTGGTGGAACAAGATGAGGAGGAGACGAAGACCTGACATTGA 480 AATATGGAGCCAAGCATGTCATCATGCTCTTTGTCCCCGTGACCCTCTGCATGGTCGTCG 540 TCGTGGCCACCATCAAATCAGTCAGCTCTATACCCGGAAGGACGGTCAGCTAATCTACA 600 CCCCATTCACAGAAGACACTGAGACTGTAGGCCAAAGAGCCCTGCACTCGATCCTGAATG 660 15 CGGCCATCATGATCAGTGTCATTGTCATTATGACCATCCTCCTGGTGGTCCTGTATAAAT 720 ACAGGTGCTACAAGGTCATCCACGCCTGGCTTATTATTTCATCTCTGTTGTTGCTGTTCT 730 TTTTTTCGTTCATTTACTTAGGGGAAGTATTTAAGACCTACAATGTCGCCGTGGACTACG 840 TTACAGTAGCACTCCTAATCTGGAATTTTGGTGTGGTCGGGATGATTGCCATCCACTGGA 900 AAGGCCCCTTCGACTGCAGCAGCGTATCTCATTATGATCAGTGCCCTCATGGCCCTGG 950 20 TATTTATCAAGTACCTCCCGGAATGGACCGCATGGCTCATCTTGGCTGTGATTTCAGTAT 1010 ATGATTTGGTGGCTGTTTTATGTCCCAAAGGCCCACTTCGTATGCTGGTTGAAACAGCTC 1030 AGGAAAGAATGAGACTCTCTTTCCAGCTCTTATCTATTCCTCAACAATGGTGTGTTGG 1140 TGAATATGGCTGAAGGAGCCCAGAGCCCCAAGGAGGGGTACCCAAGAACCCCAAGTATA 1200 25 ACACACAAAGAGCGGAGAGAGAGACACAGGACAGTGGTTCTGGGAACGATGATGGTGGCT 1250 TCASTSAGGAGTGGGAGGCCCAAAGAGACAGTCACCTGGGGCCTCATCGCTCCACTCCCG 1323 AGTCAAGAGCTGCTGTCCAGGAACTTTCTGGGAGCATTCTAACGAGTGAAGACCCGGAGG 1323 1440 CCTCAGCAACCGCCAGTGGAGACTGGAACAACCATAGCCTGCTTTGTAGCCATACTGA 1500 30 TCGGCCTGTGCCTTACATTACTCCTGCTCGCCATTTTCAAGAAAGCGTTGCCAGCCCTCC 1550 CCATCTCCATCACCTTCGGGCTCGTGTTCTACTTCGCCACGGATTACCTTGTGCAGCCCT 1520 TCATGGACCAACTTGCATTCCATCAGTTTTATATCTAGCCTTTCTGCAGTTAGAACATGG 1630 ATGTTTCTTTGATTATCAAAAACACAAAAACAGAGAGCAAGCCCGAGGAGGAGACTG 1740 GTGACTTTCCTGTGTCCTCAGCTAACAAAGGCAGGACTCCAGCTGGACTTCTGCAGCTTC 1800 1860

INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 11

```
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
           (A) LONGUEUR:
           (B) TYPE: nucléotide
           (C) NOMBRE DE BRINS: simple
5
           (D) CONFIGURATION: linéaire
    (ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo
    (ix) CARACTERISTIQUE:
           (A) NOM/CLE: TSAP 3 humain
           (B) EMPLACEMENT:
10
    (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID Nº 11:
    TSAP3 humain
    msrqtatalptgtskcppsq
    atgageogteagaetgetaeageattaeetaeeggtaeetegaagtgteeastateeeag
                        30
         10
                 20
                                40
                                        50
    r v p a l c g c c a s n n d l a s l f a
    agggigoctgocctgactggcacaactgcatocaactactattgacttgccgagtctttttgag
                               100
    epvefdyvlppilgeqsghl
    tgttcagtotgtttgactatgtgttacogcocattetttaatgtcagagtggtcatett
                140
                        150
                               150
    vesnerpkl teeptergplg
    gtttgtagcaactgtogcccaaagctcacatgttgtocaacttgccggggccttttggga
20
                       210
         190
                200
                               320
                                       230
    sirnlamekvansvifpcky
   tocattogcaacttggctalggagaaagtggctaattcagtacttttcccctgtaaatat
               - 250
                        270
                               230
                                       290
                                               300
   asspreitlphtek-adheel
   gcgtcttcttggatgtgaaataactctgctgcacacagaaaaagcagaccatgaagagctc
                320
                        330
                               340
25
   cefrpyscpcpgasckwqgs
   tgtgagtttaggccttattcctgtccgtgccctggtgcttcctgtaaatggcaaggctct
        370
              380
                        390
                              400
                                     410
   ldav mphlmhqhksittlgg
   ctggatgctgtaatgccccatCtgatgcatcagcataagtccattacaaccctacaggga
                              450
        430
                440
                        450
30
   ediv flat din lpg av dw v m
   gaggatatagtttttcttgctacagacattaatcttcctggtgctgttgactgggtgatg
        490
                500
                        510
                               520
   mascfgfhfmlvlekqekyd
   atgragtcctgtttttggctttcacttcatgttagtcttagagaaacaggaaaaatacgat
                560 . 570
        550
                              530
                                     590
   ghq ffaivqligtrk qaen
   510
                .620
                        630
                             640
                                       650
```

	ć a	y r 1	e l n	g h	r r r 1	t w e	a t p
	tttgc				taggcgacgat		agryactort
		570	680	69	0 700	710	720
	r s	i h e	g i a		i m n s cattatgaata		
5	cyace	730	740	75			750
,	ра	l h s	f 1 q	t n	gnlg	i n v	t i s
	ccago	attgcacag 790	ctttttgc. 800	agacaaa 81	tggcaatttag		
		790	800	91	0 820	830	340
	n c atgtg	tigaaatgg	caatcaaa	cattte	tggccagtgtt	taaaacttcag	tttcacaga
		850	860	87	0 880	390	900
10	aaata	aggcaccca 910	totgtotge 920	ccaacct 930	aaaactctttc 0 940	ggtaggtagas 950	gemegacat 950
				•			
	gaagg	970	930	990	tacaggaaaca O 1000	gccccatgcag 1010	1020
	tatat	ttaaaaata	agtcaàcag	gtaaacca	actgaaaaaat	atatgtatata	cacccaaga
		1030	1040	1050		1070	1030
15					attgtaaaata.		itgigitigi
		.1090	1100	1110	1120	1130	1140
	tgtaga	attgattgt. 1150	attgttgaa 1160	eaaagtt: 1170	igititigegi:	ggagtgtgtg 1190	
							1200
	gigigi	igogigiti 1210	1220	1230	eactgacaagco 1240	eatottgagtg 1350	1390
20	castgs				agtgetgetg	taagoogitit	igigigiai
_0		1270	1250	1290	1300	1310	1320
	cigota	aattttat 1330 -	taatttta: 1340	gittete 1350	ettaaataaat 0 1360	itgactitict 1370	gtaattcag 1380
					tagtatettt		
	9	1390	1400	1410		1430	1440
	iggias	eaaaattta	taacgggt	caatat:	ttettttece:	cattaatcaa	gtosattgg
25		1450	1460	1470		1490	1500
	aaatat	ititaaaaco 1510	cagootati 1520	tttggtg: 1530	acccatgagt:		
						1550	1560
	acccgg	gaaaaataa: 1570	ccaaaago 1580	ccattta 1590	eaagccaccta:) 1600	laaggtgcccc 1610	1620
		rracada hox	ectcacacc	tttgags	cttaaccttt		
30		1530	1640	1650		1570	1530
	gatttt	tataaata	ctgcaaato	caggott	ittgtttcctt	ittocagatat	ccttggaca
		1590	1700	1710	1720	1730	1740
	aatcas				ttattggttt		
		1750	1760	1770		1,790	1300
-	tgcaca	igtatttgta 1310	1820	caaatto 1930	atitgiitaaa 1840	aaggcagttt 1850	gcaaaaaat 1860
35	atter	- :ggtctttt	ataattoto	:a			
•	,	1670	1880				

REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES

- (1) Liang P. & Pardee A.B. (1992) Science, 257, 967-971.
- (2) Don R.H., Cox P.T., Wainwright B.J., Baker K. & Mattick J.S. (1991) Nucl. Acids Res., 19, 4008.
- (3) Yonish-Rouach E., Resnitzky D., Lotem J., Sachs L., Kimchi A. & Oren M. (1991) Nature 352, 345-347.
- (4) Bauer D., Muller H., Reich J., Riedel H., Ahrenkiel V., Warthoe P. & Strauss M. (1993) Nucl. Acids Res. 21, 4272-4280.
- 10 (5) Sambrook J., Fritsch E.F. & Maniatis T. (1989) Molecular Cloning: a laboratory manual.
 - (6) Okamoto K. & Beach D. (1994) EMBO J., 13, 4816-4822.
 - (7) Angerer L & Angerer R.C. (1991) Methods in cell biology: functional organization of the nucleus, 35, 37-71.
- 15 (8) Linares-Cruz G., Rigaut J.P., Vassy J., De Oliveira T.C., De Cremoux P., Olofsson B. & Calvo F. (1994) J. Microsc., 173, 27-38.
 - (9) Bieche I. and Lidereau R., Genes Chromosomes and Cancer 14, 227-251 (1995).
- (10) Wang-Wuu S., Soukup S., Bove K., Gotwals B. and Lampkin B., Cancer
 Research 50, 2786-2793 (1990).
 - (11) Maw M.A. et al., Cancer Research 52, 3094-3098 (1992).
 - (12) Austruy E. et al., Genes, Chromosomes and Cancer, 14, 285-294 (1995).
 - (13) Kuytek-Black A.E. et al., Nat. Genet 5(4)n 392-396 (1993).
 - (14) Newsham I. et al., Genes Chromosomes and Cancer 12(1), 1-7, (1995).
- 25 (15) Sherrington et al., Nature, vol. 375, p. 754-760 (1995).

REVENDICATIONS

	1) Séquence nucléotidique correspondant à un gène comportant :
	(a)	une séquence selon l'une des IND.SEQ 4 à 11 ou
5		un gène équivalent qui comporte :
	(b)	une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a).
	(c)	une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a)
		ou (b), ou
	(d)	une séquence codant pour une protéine codée par un gêne
10		selon (a), (b) ou (c) ou pour une protéine équivalente.
	2)	Séquence selon la revendication 1, caractérisée en ce que
	l'expression	cellulaire du gène est induite lors de l'apoptose cellulaire.
		Séquence nucléotidique correspondant à un gene comportant :
	(a)	une séquence selon l'une des IND.SEQ 1 et 3 ou
15		un gène équivalent qui comporte :
	(b)	une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a),
	(c)	une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a)
		ou (b), ou
	(d)	une séquence codant pour une protéine codée par un gêne
20		selon (a), (b) ou (c) ou pour une proteine équivalente,
	caractérisée	en ce que l'expression cellulaire du gêne est induite par la
	suppression	
	4)	Séquence nucléotidique correspondant à un géne comportant :
	(a)	une séquence selon l'une des IND.SEQ 2 ou
25		un gène équivalent qui comporte :
	(b)	une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a),
	(c)	une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a)
		ou (b), ou
	(d)	une séquence codant pour une protéine codée par un gene
30		selon (a), (b) ou (c) ou pour une protéine équivalente,
	caractérisée	en ce que l'expression cellulaire du gene est induite par
	l'apoptose ce	llulaire.
	5)	Séquence selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en
	ce que l'expr	ession cellulaire du gène est induite par p53.
35	6)	Séquence selon la revendication 2 ou 4, caractérisée en ce que
	l'apoptose ce	llulaire est induite par p53.

10

25

- 7) Séquence selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi TSAP 1 à TSAP 8 et TSAP 3 humain ou un gêne équivalent.
- 8) Séquence selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'expression cellulaire du gène est inhibée lors de l'apoptose cellulaire.
- 9) Séquence selon la revendication 8, caractérisée en ce que l'apoptose cellulaire est induite par p53.
- 10) Séquence selon l'une des revendications 1 et 8 et 9, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi TSIP 1 et TSIP 2 ou un gène équivalent.
- 11) Vecteur d'expression cellulaire d'une séquence selon l'une des revendications 1 à 10.
- 12) Vecteur d'expression selon la revendication 11, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un vecteur viral.
- 15 13) Vecteur selon la revendication 12, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un adénovirus, d'un rétrovirus, d'un virus herpès ou d'un poxvirus.
 - 14) Vecteur selon la revendication II, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un vecteur à acide nucléique nu.
- 15) Vecteur selon l'une des revendications 11 à 13, caractérisé en 20 ce qu'il comporte une séquence assurant le ciblage et/ou l'expression spécifique des tissus ou organes.
 - 16) Cellule transformée par un vecteur d'expression selon l'une des revendications 11 à 15.
 - 17) Protéine pouvant être obtenue par culture de cellule transformée selon la revendication 16 et codée par la séquence selon l'une des revendications 1 à 10.
 - 18) A titre de médicament, un vecteur selon l'une des revendications 11 à 15 ou une protéine selon la revendication 17.
 - 19) A titre de médicament, un composé assurant l'expression cellulaire d'au moins une des séquences nucléotidiques selon l'une des revendications 1 à 7 ou de leurs produits.
 - 20) A titre de médicament selon la revendication 19, un vecteur nucléotidique assurant l'expression cellulaire de ladite séquence.
- 21) A titre de médicament, un composé assurant l'inhibition de l'expression cellulaire d'au moins un gène cellulaire selon l'une des revendications 1, 8 à 10 ou de leurs produits.

5

10

15

20

25

- 22) A titre de médicament selon la revendication 21, un nucléotide activé assurant le blocage de la séquence nucléotidique.
- 23) A titre de médicament selon la revendication 21, un anticorps monoclonal dressé contre la ou les protéines codées par la séquence nucléotidique.
- 24) A titre de médicament destiné au traitement du cancer, un médicament selon l'une des revendications 18 à 23.
- 25) A titre de médicament destiné au traitement de la maladie d'Alzheimer, un médicament selon l'une des revendications 18 à 23.
- 26) A titre d'agent de diagnostic notamment pour la détermination de la prédisposition et le suivi des cancers, tout ou partie des séquences selon l'une des revendications 1 à 10 à utiliser comme sonde nucléotidique ou comme amorce d'amplification.
- 27) A titre d'agent de diagnostic notamment pour la détermination de la prédisposition et le suivi des cancers un antigene correspondant à tout ou partie des protéines codées par la séquence selon l'une des revendications 1 à 10 ou les anticorps correspondants.
- 28) A titre d'agent de diagnostic notamment pour la détermination de la prédisposition et le suivi de la maladie d'Alzheimer, tout ou partie des séquences selon l'une des révendications 1, 5, 7 à 10 à utiliser comme sonde nucléotidique ou comme amorce d'amplification.
- 29) A titre d'agent de diagnostic notamment pour la détermination de la prédisposition et le suivi de la maladie d'Alzheimer un antigéne correspondant à tout ou partie des protéines codées par la séquence selon l'une des revendications 1, 5, 7 à 10 ou les anticorps correspondants.
- 30) A titre d'agent antiviral, un médicament selon la revendication 20.
- 31) Modèle pour la mise en évidence de médicament anticancéreux, des cellules selon la revendication 16.
- 32) A titre de perfectionnement de la méthode de Liang et Pardee le fait d'utiliser une diminution en palier lors de l'amplification PCR.

 $(x,y) \in \{x,y\}$

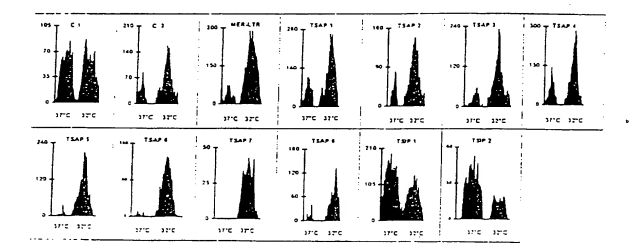


FIG. 1

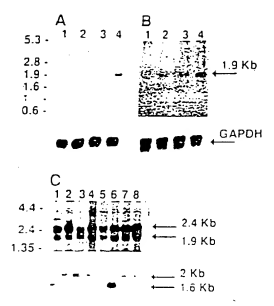


FIG. 2

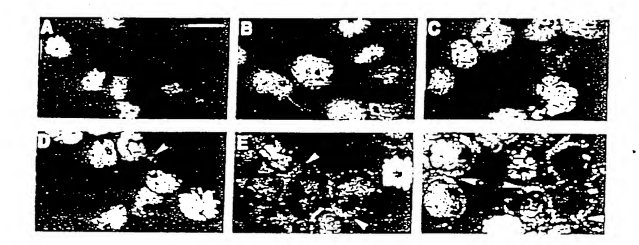


FiG. 3

WO 97/22695 PCT/FR96/02061 4/16 TSAP1 10. TGATCACGTAC : :::: CTTCTTCTACTTARCAATTTGACTATTGAATTTCTTTGGCCAACCAAAAGTAGCTATGTAC 3970 3980 3990 4000 4010 4020 30 20 40 50 60 TSAPI 4040 4050 4060 60 90 100 110 120 130 CCCCTATTCCTGACAGGCAGAGTTGAATCATGATATATGGCTTAAACATGTTTGCTATGA Constitution of the const ratPLC CCCCTATTCCTGACAGGCAGACTTGAACCATAATCCACAACTTAAACATGTTGGCTAGGG 4070 4080 4090 4100 4110 4120 140 150 150 170 190 190 TSAP 1 GACAGCATCACAAGCCAGTGGGCTTGGTGATAACAACTCTGCTTTGTGGTGCATTAGGAG FATPLE GACAGCATCACAAGCCAGTGGGCTTGGTGATAACAACTCTGCTTTGTGGTGCATTAGGAC 4130 4140 4150 4160 4170 4130 200 210 220 230 ATTTTTGAGCTGCTGCTGCAAA-AAAAATAAGAGCCC 41 44 4444444444 - 1 111 - 1111 11 11 11 FAUPLE ATGTTCGAGCTGCTGCTG--GAAAAGGAAAATTAGTGCATTAGTAGTTTAATGGCAAGCG 4190 4200 4210 4220 4230 4240

FIG. 4

WO 97/22695 PCT/FR96/02061 5/16 TSAP2 10 20 30 40 50 60 TSAP2 GCTTGGAACCAATCTACAACAGCGAGGGGAAGCGGCTTAACACTCGAGAGTTCCGTACCC humzfmlc.seq CCCCTGAGCCCATCTACAATAGCGAGGGGAAGCGGCTTAACACCCGAGAGTTCCGCACCC 250 260 270 280 290 300 80 90 100 110 120 70 GCAAAAAAAAATCTCTTGTGTTTTCCTAAGCTTTTCCCTGTGCTAGGGAAAGATCAGT TSAP2 ::::::: humzimle.seq GCAAAAAGCTGGAAGAGGAGCGGCACAACCTCATCACAGAGATGGTTGCACTCAATCCGG 310 320 330 340 350 360 130 140 TSAP2 AAGTCCGTGGTTATAGATTGGTT 370 390 390 400 410

WO 97/2269	95		6/	1 6		PCT/FR96/02061
TSAP3						
10						
TSAP3 3						
						TTTTTTTTTG
mmsiahlb.s	eq TTGTA	AAATATTTCT	C	TTT.C.		::::
				TITGTTGTAG	KTTGATTGTA	TTGTTGACAATTTTT
	1450	1460	1470	1480	1490	1500
	20	30	40	50	60	70
TSAP 3	cacca	TGGGGGTGTG	CCTGCACACA	TGCGTGCACGT	GTGTGCTTGG	TTTTCCTTTAACAA
mmsiahlb.se						TTTTCTTTAACAA
	1510			ded. Genegie	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	TTTTSCTTTAACAA
	1310	1520	1530	1540	1550	1560
	80	90	100	110	120	130
TSAP 3	GCCATC	TACGTGTCAT	AGCCCACTGT	TTTCCCCTTGT	SAGTCAACAC	ATAGTGCTGCTGT
	::::::	::::::::::			*******	
mmsiahlb.seq						ATASTOCTSCTST
		1580	1590			1620
					1010	.520
	140					
36. - 1						
TSAP3	CGTTTGGC	TTTSGT				
	::::: ::	::::::				
mmsiahlb.seq	CCTTTTCC	TTTGGTTTGC	TTTTGGTTTT	TGATGTGTGTC	TATTTGATA	TTTTTATTCTA
	1530	1540	1650	1560	1670	1530

7/16

HUMSIAH MMSIAH1A_1 MMSIAH1B_1 DROSINA_1	
HUMSIAH MMSIAHIA_1 MMSIAHIB_1 DROSINA_1	DLASLFECPVCFDYVLPPILQCQSGHLVCSNCRPKLTCCPTCRGPLGSIRNLAMEDLASLFECPVCFDYVLPPILQCQSGHLVCSNCRPKLTCCPTCRGPLGSIRNLAMEDLASLFECPVCFDYVLPPILQCQSGHLVCSNCRPKLTCCPTCRGPLGSIRNLAME AGMSADLTSLFECPVCFDYVLPPILQCSSGHLVCVSCRSKLTCCPTCRGPLAMIRNLAME
HUMSIAH	KVANSVLFPCKYASSGCEITLPHTEKADHEELCEFRPYSCPCPGASCKWQGSLDAVMPHL
NMSIAH1A_1	KVANSVLFPCKYASSGCEITLPHTEKAEHEELCEFRPYSCPCPGASCKWQGSLDAVMPHL
NMSIAH1B_1	KVANSVLFPCKYSASGCEITLPHTKKAEHEELCEFRPYSCPCPGASCKWQGSLDAVMPHL
DROSINA_1	KVASNVKFPCKHSGYGCTASLVYTEKTEHEETCECRPYLCPCPGASCKWQGPLDLVMQHL
HUMSIAH	MHQHKSITTLQGEDIVFLATDINLPGAVDWVMQSCFGFHFMLVLEKQEKYDGHQQFFAI
MMSIAHIA_1	MHQHKSITTLQGEDIVFLATDINLPGAVDWVMQSCFGFHFMLVLEKQEKYDGHQQFFAI
MMSIAHIB_1	MHQHKSITTLQGEDIVFLATDINLPGAVDWVMQSCFGFHFMLVLEKQEKYDGHQQFFAI
DROSINA_1	MMSHKSITTLQGEDIVFLATDINLPGAVDWVMQSCFGHHFMLVLEKQEKYDGHQQFFAI
HUMSIAH	VQLIGTRKQAENFAYRLELNGHRRRLTWEATPRSIHEGIATAIMNSDCLVFEPSIAQLFA
MMSIAH1A_1	VQLIGTRKQAENFAYRLELNGHRRRLTWEATPRSIHEGIATAIMNSDCLVFDTSIAQLFA
MMSIAH1B_1	VQLIGTRKQAENFAYRLELNGHRRRLTWEATPRSIHEGIATAIMNSDCLVFDTSIAQLFA
DROSINA_1	VQLIGSRKEAENFVYRLELNGNRRRLTWEAMPRSIHEGVASAIHNSDCLVFDTSIAQLFA
HUMSIAH MOMSIAHIA_1 MOMSIAHIB_1 DROSIMA_1	ENGNLGINVTISMC ENGNLGINVTISMC ENGNLGINVTISMC DNGNLGINVTISMC

	1.0 .0
1 mms182	
P tsip2	***************************************
- 23-95	CACCGGTGAG ACCTCTAGGG CGGGGCCTAG
1	
1 mms182	
b	
E csip2	CACCACCACA
	GACGACCTGC TCCGTGGGCC GCGAGTATTC
<u>L</u>	70 30
1 mms132	
<u>P</u> .	acc anacancage agecgaggeg
2 tsip2	
	GTCGGAAACA AAACAGCGGC AGCTGAGGCG
	100 110 120
1 mms152	
u ? Esim?	gaaacctagg ctgcgagccg gccgccggg
tsip2	GAAACCTAGG CTGCGAGCCG GCCGCCGGG
	1
	130 150
mms182	cgcggagaga gaaggaacca acacaagaca
tsip2	
10191	CGCUGAUAUA UNAGGAACCA ACACAAGACA
	1
mms182	160
	gcagecette gaggtettta ggcagettgg
tsip2	
•	GCAGCCCTTC GAGGTCTTTA GGCAGCTTGG
	190 200 210
FUT. 5 1 3 2	
	aggagaacac acgagagaaa gaaccccaag
tsipž	AGGAGAACAS ATGAGAGAAA GAATOSCAAG
	TORUMENT MIGRORAM GRATCECAAG
	2/0 2/2 2/2
Tum s 1 8 2	aggittigit Elettigaga aggiattict
_	
tsip2	AGGTTTTGTT TTCTTTGAGA AGGTATTTCT
uns 182	250 250 270
3132	grocagetge totaltgata gagatacetg
sip2	
	GTCCAGCTGC TCCAATGACA GAGATACCTG
	230 300 300
ms132	
	caccinigio ciacitocag aatgoccaga
\$102	
	CACCITICIC CTACTICCAG AATGCCCAGA
	סבנ סבנ
ms182	
	tgtctgagga cagctattct agcagtgtta
5102	TGTCTGAGGA CAGCCACTCC AGCAGCGCCA
	- STOCCACTCC AGGAGGGCA
	1

FIG. 8

	9/16	PCT/FR96/02061
2 mms162	140	150
3	cccggagcca cas	
2 tsip2	qaa	regacage caagaacgge
	TCCGGAGCCA GAA	TGACAGE CAAGAACGGC
F mms182		30 33 S
þ	agcagcagca tra	
2 tsip2		aggesq agactegaca
1	AGCAGCAGCA TGAC	AGGCAG AGACTTGACA
1 mmsis2	400	410
[3	accetgagee aata	tctaar gggcggccc
² tsip2	2000000	gygeggeece
	ACCUIGAGE AATA	TCTAAT GGGCGGCCCC
1 mms182	410	440
D tois	agagtaactc aagac	aggig giggaacaag
P tsip?	AGAGTASCEC	
		AGGTG GTGGAACAAG
nums182	450	÷70
P tsip2	acgaggagga agacga	aagag ctgacattga
	ATGAGGAGGA AGACGA	220:0
	430	•
nms182		500 510
2 Esip?	aatatggage caagea	Egte ateatgetet
	AATATGGAGC CAAGCA	TGTC ATC.
	520	j i
mms182		530 570
Csip2	ttgtccccgt gaccctc	
•	TTGTCCCCGT GACCCTC	TOC ATGREGATA
777	\$ 50	360
mm s 1 8 2		, 3/0 1
tsip2	cogaggoras catcaaa	tea greagerer
and the second of	TOGTGGCCAC CATCAAA	TCA GTCAGCTTC'n
mms182	5 3 0	540
	ataccoggae ggacggto	1, 930]
E51D2		
	ATACCCGGAA GGACGGTC	AG CTAATCTACA
ms182	5!0	630 530
	ccccattcac ageagaca	Ct gagactate
sip2		
	CCCCATTCAC AGAAGAGA	CT GAGACTGTAG
nsi22		550 560
- : -	gccaaagagu cctgcastc	
sip2		
	GCCAAAGAGC CCTGCACTC	G ATCCTGAATG
	1	

FIG. 8 (suite)

	67Ü	640	
h mms162	cggccatcac ga	teageger atte	
2 tsip2	;		
	CGGCCATCAT GA	TCAGTGTC ATTO	FCATT
	رة <u>ب</u>	713	
nms182	tgaccatect co	00000000	7
5 c2755	tgaccatect co		
1	TGACCATCCT CCT	מסוססום כדסד.	ATAAA
<u>L</u>	730	740	
L mms182	2525555	4	· · ·
p	acaggtgeta cua	ggreate caege	:::390
P tsip2	ACAGGTGCTA CAA	GGTCATC CACGO	
	750	770	1000
1 mms182		1	78
3	. CCACCACCC ACC	נכנפננט ננסכנ	gttct
2 tsip2	TTATTATTTC ATC	CTGTTG TTGCT	
	790		GIICT
. mms182		800	910
	ttttttgtt catt	tactta gggga.	agrat
tsip2	TTTTTCGTT CATT		_
	1	TACTIA GUUGA	ACTAT
mms132	320	330	840
	ttaagaccta caat	gtegee gtggae	taca
tsip2	,		
	TTAAGACCTA CAATO	FICULC GTGGAC	TACG
mms182	350	950	370
1.21.2.1.2.2	ctacagrage actor		5555
tsip2	1	·	
	TTACADTAGC ACTEC	TAATO TOOAAT	TTTG
	!! 3 U	ခ စ္ ၁	900
mms132	asasaasaa sarda	ttouc atroac	
tsip2			
•	GTGTGGTCGS GATGA	TTGCC ATCCACT	TSSA
	3;0	920	930
nms 1 5 2	aaggeeeet tegae:	LECAR CARREST	
sip2	\		
•	AAGGCCCCT TCUACT	racha chadcai	ATC
	540	950	960
ms132	tcattatga: caştgo	6666 3555	
sip2		~	
	TCATTATGAT CAGTGC	CCTC ATGGCCC	TGC
	970	990	- 1
.s182		1	990
	tatttateas graces	cccc gaatggad	ccg
2755	TATTTATCAA GTACCT	CCCC GAATGG	
	:	OGA.	
	i		

FIG. 8 (suite)

	1000	1.5
1 mms132		1
Б	catggetest ettegetess	auccagca
P tsip?	CATGGCTCAT CTTGGCTG1G	
		ATTTCAGTA
L mas192	1030 :::	1 5
3	atgatttgg: ggc:gtttta	Laccopan
2 tsip2		_
	ATGATTTGGT GGCTGTTTTA	TOTOCCAAAC
	1050 1070	,
mms132	QCCCACCCC FASTOR	10
	gccacttcg tatgetggtt	
tsip2	GCCCACTTCG TATGCTCGTT	6444646
	1 1000	
mms132	1090 1100	4.1.4
	aggaaagaaa cgagaccccc	CECCAGEE
tsip2		
	AGGAAAGAAA TGAGACTCTC 1	TTCCAGCTC
	1120 1130	119
mms133	ctatotatic ctcaacaats g	
* = 1 = 2		
tsip2	TTATCTATTC CTCAACAATG G	TOTOCTTOC
	1	.0.001100
mms182		1170
	tgaatatgge tgesggagac c	agaaguec
tsip2		
	TGAATATGGC TGAAGGAGAC CO	IASAAGCCC
	1130 1190	1200
nms132	aaaggayggt acccaagaat co	5335535
sip2	T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	. _
3-5-	AAAGGAGGGT ACCCAAGAAC CC	CAAGTATA
	1210 1220	
msi82		
	acacacada agugagaga ga	gasasagg
sip2	ACACACAAAS AGCGGAGAGA GA	
	(GACACAGG
	1290 1250	12,50
ns132	acagiggite igggaacgai ça	
sip2		
	ACAGTGGTTC TGGGAACGAT GAT	CCTCGCT
	1270 1250	1200
15132		1290
	ccagtgagga graggaggcc caa	lagagaca
ip2	TCACTCACCA GUGGGAGGC CAA	
		AGAGACA
	ס:ג: מיני	13,20
s132	greacetggg geoteatege tee	asteces
152		
	סדכאפטדטסס ספסדטאדטסט דפס	ACTOCCG
	1	

FIG. 8 (suite)

1	1330 11:0
1 mms132	1
β	agccaagage tgetgiccag gaactitet
2 tsip?	AGTCAAGAGC TGCTGTCCAG GAACTTTCTC
1	
1 mms132	1360 1370 13
5	ggagcattet ancuantgae pacceggagg
2 csip2	
	GGAGCATTCT AACUAGTGAA GACCCGGAGG
	1390 1400 141
ù mms182	
U b •=:=>	aaagaggagt aaaacttgga ctgggagatt
2 tsip2	AAAGAGGAGT AAAACTTGGA CTGGGAGATT
	1.00
mmsi22	1420 1430 144
3	tcattttcta cagugttctg gttggtaagg
tsip2	
	TCATTTTCTA CAGTGTTCTG GTTGGTAAGG
	1460 1470
mms182	cctcagcaac egecaglyga guetggaaca
tsip2	
-5191	CCTCAGCAAC CGCCAGTGGA GACTGGAACA
	1430
mms182	1508
	caaccatage ctycttugta gccatactga
tsip2	CAACCATAGE CTGETTTGTA GECATACTGA
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
mms182	1520 1530
105 _ 5 2	toggeotitig cottacatta otcotigotog
tsip2	
	TEGGECTUTE CETTACATTA ETECTOCTEG
	1540 1550 1550
mms 2 8 2	ccattttcaa gaaagugttg ccageectee
tsip2	
23202	CCATTITCAA GAAAGCGTTG CCAGCCGTCG
	1570
ms182	
	ccacctccat caccttggg ctcgtgttct
sip2	CCATCTCCAT CAUCUTCGGG CTCGTGTTCT
	1
ms:32	1500 1610 1520
-113 1 5 2	acttogodac ggattacett gtgcagodd
sip2	
	ACTTEGECAC GUATTACETT STGCAGCCCT
	1530 1550 1550
ms182 sip2	
	tratggacca antigcatty catcagtest
sip2	TCATGGACCA ACTTGCATTC CATCAGTTTT

FIG. 8 (suite)

<u></u>	l	150	1570	168
1 mms182	acaccage	.l	CAC: :An	
E tsip2	1		·· · ·	
1	ATATOTAGO	TITTOTO	CAGT TAG	AACATGG
			1733	1716
l mms182	atgetecte	tttaati		
tsip2	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \			
-	ATGTTTCTTC	TTTCATT	TATC AAAA	AVCACAA
	172	:0	1730	1740
i mms182	aaacagagag	Caagees	l	
csip2	,			
	AAACAGAGAG	CAAGCCC	GAG GAGG	AGACTO
<u> </u>	1750	o .	1760	1770
mms192	gtgacttts	FUEDEGG		
csip2	gtgactttt			
	GTGACTTTCC	TUTUTUCT	TCA GCTA	ACAAAG
	1790		1790	
mms182			1	1300
tei-2	gcaggactcc		ett dagea	gette
tsip2	GCAGGACTUC A	AGCTGGAC	TT CTGCA	GCTTC
	1310		1820	
mms132	<u></u>		1	1310
	cttccgagtc t	.ccccage	ca cccgc	actac
tsip2	CTTCCGAGTC T	CCCTAGC	CA CCCCC	ACTAC
	0; E1		1350	
uns 182			ı	1960
· n i = 3	rggactgtgg a		; ctacaç	34554
Isip2	TOSACTOTOS A	ASGAASCO	T CTACAC	GASGA
	1870		930	
ms182		•		1370
_ •	acggcccca ac		g ctçcaş	caga
5 1p2	ACGGTTTCCA AG	CATOCATO	 OKCZON	CAGA
	1900		910	
ms:82	 1		!	1920
	cadacacac ca	gtyact:	g agagac	a a g g
sip2	CGGTGTCCCT CA	GTGACTTO	- ACAGAC	 AAGG
	1930	19		
ns182	 1		1	1950
	lacaaggasat gt	accaaacc	aaggage	====
sip2	ACAAGGAAAT GT			
	1962			- • • •
s162		1		19,00
	cgtgctctgc tag	gettugau	cgtggg	arg
ip2	CGTGCTCTGC TAC			
	1 = 2 2 C . C . L V (-CITTOKC	COTECC	ATC

FIG. 8 (suite)

	14/16	PCT/FR96/02061
1 mms182	1990	2000 20
j mens 182	gagatttace c	generata ecceptada
p rsip2		SCACTUTUA ACTOTOTAAG
	2020	
1 mms182		2010 204
b b = i = 2	gcaacaaag to	aggranac c
P LSip2	GTAAACAAAG TG	AGGTGAAC CAAACAGAGG
	2050	3050
1 mms182	<==	2070
2 tsip2	<==	
	POSCATYCTT CC.	ACACCATG TTGGAAATAA
l mms182	2080	2090 2100
)	<==	
2 tsip2	AACCGTCCTA GCT	GGAACCC PTACTGTCCC
	2110	
muns132	<==	2120 2130
l Lisin?	<==	
tsip2	AGGAGGTTCC GTG	TGGGGGT GGCACTGGGC
	2140	2152
mms152	<==	2150
tsip2	<==	
	CGGGCCTCCC TCTC	AGGETE CTTTGCTGCC
mms182	2170	2180 2190
	<== <==	
CS1D2		AATAAS GACACCGCC
	2200	
nums182	<==	2212 2220
tsig2	<==	
	TACACAAACC TCACC	COTOT CACATOCAGT
	2232	22,40 2250
ms182	<==	
sip2	(== C2CTCTC2C2	
		AGTTC TCAAACTCTC
ms182	2260	22,70 22,30
	<== <==	
sip2		פדדדפד בפדדד
	2290	2100
ns162	<==	2300 2310
ip2	<==	
	CAAGGCCAGC CTGGAC	GAAT TTGGGGTTGG
	:	_ _

FIG. 8 (suite)

<u></u>			
		2320	3330
n mms182	<==		
2 tsip2	<==		
	TCTATCCT	GA GAGITGT	AAC CTCAACTTC
	ĺ	2350	2350
1 mms162	<==		23
D tsip2	<==		
2 tsip2	AAAGTTTA	TA TITTCTT	SAA ATGATGGATO
		2300	
1 mms182			2190 24
3	<== <==		
2 tsip2	,	A (3.0:::00::m	
	3		GT CATCCTTAAG
mmc102		410	2420 243
mms182	<==		
tsip2	<== mo: ====================================		
	TGACTTCTG	G GITTCCCA	CA AATTCCTCAC
	2.	140	24,50 2466
mms132	<==	 -	
tsip2	<==		
	TTTTAGACAC	CACTOTAAGO	T TACTTCTGGC
	h h		
mms132		2	2490
. X	<== <==		
tsip2			G TOTOTOCOTT
			e intercent
mms152	250	25	2520
	<==		
tsip2	<==		
	GCCCCACAGG	COTTCCCTC	CAGCAGACAA
	25,3	0 25	2550
TTS 182	<==		
sip2	<==		
	GGCAGCT'C'TG	GGAGGTAGCT	AGTATCCAAT
	2560		
ms152	<== <u> </u>	23/	2550
-i	<== <==		
sip2		VTTCC"C'A TC	75.75
	1		TGATGCAAAT
ms132	2590	250	0 25,10
ms132	<==		
sip2	ACTACCTCONS S		
	ACTACGTGTC (ASCAATCA	GTGCTGTCAA
	25,20	26,10	2540
ns182	<==		
ip2	<==		}
	10000		i
- PC	CGGGCTGCCA T	AGCTCCTTC	GATGGC

FIG. 8 (suite)

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

16/16

	2550 2660	2570
1 mms132	<==	
þ	<== :	
P tsip2	AGGATGTGTG CCCAAAGAAT T	'AAAGCGATC
	2630 2690	2700
1 mms182	<==	
Þ	<==	
2 tsip2	AGTGGCTGGT G	
1		
		

FIG. 8 (fin)